BEST AVAILABLE COPY

Citation

⑩ 日本国特許庁(JP)

訂正有 ⑩特許出願公開

® 公 開 特 許 公 報 (A) 平2-97397

@Int. Cl. 5

識別記号 庁内整理番号 ❷公開 平成2年(1990)4月9日

C 12 P 21/02 C 07 K 13/00 C 12 N 15/12

C ZNA

8214-4B

8318-4H

審査請求 未請求 請求項の数 4 (全8頁)

会発明の名称

細胞接着活性ポリペプチド

②特 願 昭63-160949

29出 昭63(1988) 6月30日

@発 明 君 房 夫 滋賀県大津市瀬田3丁目4番1号 寳酒造株式会社中央研

究所内

明 個発 者 晶

滋賀県大津市瀬田3丁目4番1号 寳酒造株式会社中央研

究所内

@発 明 者 大 館 洋

滋賀県大津市瀬田3丁目4番1号 賓酒造株式会社中央研

究所内

@発 明者 光

滋賀県大津市瀬田3丁目4番1号 寳酒造株式会社中央研

究所内

②出 顧 人 實酒造株式会社 京都府京都市伏見区竹中町609番地

個代 理 人 弁理士 中本 宏 外2名

最終頁に続く

1. 発明の名称

細胞接着活性ポリペプチド

2. 特許 請求の範囲

下配一般式1:

Pro Thr Asp Leu Arg Phe Thr Asn Ile Gly Pro Asp Thr Met Arg Val Thr Trp Ala Pro Pro Pro Ser Ile Asp Leu Thr Asn Phe Leu Val Arg Tyr Ser Pro Val Lys Asn Glu Glu Asp Val Ala Glu Leu Ser Ile Ser Pro Ser Asp Asn Ala Val Val Leu Thr Asn Leu Leu Pro Gly Thr Glu Tyr Val Val Ser Val Ser Ser Val Tyr Glu Glu His Glu Ser Thr Pro Lou Arg Gly Arg Gln Lys Thr Gly Lou Asp Ser Pro Thr Gly Ile Asp Phe Ser Asp Ile Thr Ala Asn Ser Phe Thr Val His Trp Ile Ala Pro Arg Ala Thr Ile Thr Gly Tyr Arg Ile Arg His Bis Pro Glu His Phe Ser Gly Arg Pro Arg Glu Asp Arg Val Pro His Sor Arg Asn Ser Ile Thr Len Thr Asn Leu Thr Pro Gly Thr Glu Tyr Val Val Ser Ile Val Ala Leu Asn Gly Arg Glu Glu Ser Pro Leu Leu Ile Gly Gln Gln Ser Thr Val Ser Asp Val Pro Arg Asp Lou Glu Val Val Ala Ala Thr Pro Thr Ser Leu Leu Ile Ser Trp Asp Ala Pro Ala Val Thr Val Arg Tyr Tyr Arg Ile Thr Tyr Gly Glu Thr Gly Gly Asn Ser Pro Val Glu Glu Phe Thr Val Pro Gly Ber Lys Ser Thr Ala Thr Ile Ser Gly Len Lys Pro Gly Val Asp Tyr Thr Ile Thr Val Tyr Ala Val Thr Gly Arg Gly Asp Ser Pro Ala Ser Ser Lys Pro Ile Ser Ile Asn Tyr Arg ··· ··· (1) Thr Glu Ile Asp で表されるアミノ酸配列で示されることを特 敬とする細胞接着活性ポリペプチドo

- 請求項1配載の細胞接着活性ポリペプチド をコードするDNAを含有せしめた組換体プ ラスミドム
- 3. 請求項2記載の超換体プラスミドを導入せ しめた形質転換体。

4. 請求項3 配載の形質転換体を特養し、該培養物より請求項1 記載の細胞接着活性ポリペプチドを採取することを特徴とする細胞接着活性ポリペプチドの製造方法。

3.発明の詳細を説明

〔産業上の利用分野〕

本発明は、フィプロネクチン楔の細胞接着活性タンパク質に関し、更に詳しくは、ヒトフィプロネクチンの細胞接着活性を有するポリペプチド及びその製造方法に関する。

〔従来の技術〕

フイプロネクチンは、動物の種々の超級や体 液中、また、培養細胞表面などに広く分布する 多機能糖タンパク質であり、細胞の接着、伸展、 移動、分化、増殖、實食作用などの生理作用を 示し、組織等復、組織構築、生体防御などに関 与していることが知られている。

フィブロネクチンは、分子量約25万のポリペプチドがC末端付近で8-8結合で2量体を 形成している。分子内アミノ酸配列は、繰返し

(3)

本発明の目的は、フィブロネクチンの細胞的 合ドメインペプチドとして、新たに細胞接着活 性を有するアミノ酸配列を明らかにし、その製 造方法を提供することにある。

〔課題を解決するための手段〕

本発明を敷設すれば、本発明の第1の発明は

構造を有し、INT型に分けられる。。 を有し、INT型に分けられる。 で根にある。 を有し、リンをでする。 ではまる。 を行う。 ではなっている。 ではないる。 できる。 できる

フイプロネクチンの細胞接着ドメインの基本 構造については、その最小必要単位として R-G-D-B 配列が明らかにされており[ホーチャー (Nature) 第309巻、第30~35頁 (1984)]、この配列を含む108アミノ 酸残基からなる分子量 115万のポリペプチド が、細胞接着活性ペプチドとして特装昭59~ 501548号公報に配載されている。

[発明が解決しようとする課題]

しかしながら、との分子量 1.1 5万のポリベ

(4)

無限接着活性ポリペプテドに関する発明であって、下配一般式 1:

Pro Thr Asp Lou Arg Phe Thr Asn Ile Gly Pro Asp Thr Met Arg Val Thr Trp Ala Pro Pro Pro Ser Ile Asp Lau Thr Asn Phe Lau Val Arg Tyr Ser Pro Val Lys Asn Glu Glu Asp Val Ala Glu Leu Ser Ile Ser Pro Ser Asp Asn Ala Val Val Leu Thr Asn Leu Leu Pro Gly Thr Glu Tyr Val Val Ser Val Ser Ser Val Tyr Glu Gln His Glu Ser Thr Pro Let Arg Gly Arg Gln Lys Thr Gly Let Asp Ser Pro Thr Gly Ile Asp Phe Ser Asp Ile Thr Ala Asn Ser Phe Thr Val His Trp Ile Ala Pro Arg Ala Thr Ile Thr Gly Tyr Arg Ile Arg His His Pro Glu His Phe Ser Gly Arg Pro Arg Glu Asp Arg Val Pro His Ser Arg Asn Ser Ile Thr Leu Thr Asn Leu Thr Pro Gly Thr Glu Tyr Val Val Ser Ile Val Ala Leu Asn Gly Arg Glu Glu Ser Pro Leu Let lie Gly Cln Gln Ser Thr Val Ser Asp

また本発明の第2の発明は前記一般式 1 で要される細胞接着活性ポリベブチドをコードする DNAを含有せしめた超換体ブラスミドに関し、 また本発明の第3の発明は前記超換体ブラスミドを導入せしめた形質転換体に関する。更に本 発明の第4の発明は前記形質転換体を増養し、 数培養物より前記一般式 1 で要される細胞接着 活性ポリベブチドを採取する細胞接着活性ポリ

(7)

領域のアミノ酸配列によつてペプチドの発現が 著しく変化することを見出し、接着活性が強く、 かつ大量発現に適したペプチドの配列として、 例えば、279アミノ酸残基ペプチド(Pro 1247 - Met 1517)を明らかにし、それらの遺伝子工学 的製造法を開発して、既に特許出顧した(特顧 昭 63-31820号)。

本発明者らは更に研究を逸め、279 アミノ 酸表基ペプチド(Pro¹²⁴⁷ - Met¹⁸¹⁷) の C 末 側 5 アミノ酸残差を欠失させた 2 7 4 アミノ散残 基ペプチド(Pro¹²⁴⁷ - Asp¹⁵¹²) を遺伝子工学 的に関製し、その細胞接着活性を測定してF M と実質上低度同等の活性があることを明らかに した。本発明はこれらの知見に基づいて遅成された。

以下本発明を具体的に説明する。

2 7 9 アミノ酸残基ペプチド(Pro121 - Met1517)をコードするプラスミドの開製については、特顧昭63-31820号明細帯に記載された方法により行うことができる。

ペプチドを製造する方法に関する。

本発明者らは、ヒトフイプロネクチン(以下、FNと略配する)の細胞接着活性ポリペプチドとして特許出顧されている1 1.5 kD (1 0 8 アミノ酸残基)のポリペプチドには細胞接着活性が任とんどないが、そのN末を伸長した 285 アミノ酸残基ペプチド(Ala 1235 - Met 1517) には PNと同等の接着性があることを見出し、その遺伝子工学的製造法を開発して既に特許出額した(特額昭63-148号)。

なお、本明細書において、アミノ酸に付された肩数字は、BMBL データパンク(EMBL DATA BANK) のFNアミノ酸に付与されたN末からのアミノ酸残基数を示す。

更に本発明者らは283アミノ酸残基ペプチドのN末億から、アミノ酸又はペプチド配列を 欠失した領長の異なる細胞接着ドメインペプチドを遺伝子工学的に調製し、それらの細胞接着 活性を測定してペプチドの領長と接着活性の静 甜な関係を明らかにした。更にその過程でN末

(81

FNのAlaizes - Metier をコードするPTF をコードするPTF をコードで適所を適当 を 1 の開始コドンの少し上流の一箇所を適当 した後のからになった。 2 の開始コドンの少し上流のクロー 2 の形式を 2 ののののののののでは 2 ののののでは 2 のののでは 2 のののでは 2 のののでは 3 ののでは 3 のので 3

発現ペクターとしては、既存のすべてのペクターを使用することができるが、本発明者らは、リボソーム結合部位と開始コドンの距離を最適化した pUC 系ペクターを用いる直接発現で好齢果を得ている。

更化、 pUC 系ペクター の終止コドンの下流に 転写終語シグナルを接続することにより、発現 レベルを向上させることが可能である。

次に、選択された組換体を発現に適した条件 下に培養し、細胞接着ドメインペプチドの発現 を誘導する。発現の確認には、イムノブロッテ

u

あ目の Lys ¹⁵¹¹ のコドンA A A を終止コドンTAA に変換することにより2 7 4 アミノ酸残基ペプチド(Pro¹²⁸⁷ - Asp¹⁵¹²) をコードするプラスミド を調製することができる。この塩基の変換は、部 位特異的変異の導入により行うことができる。

得られた細胞接着ドメインペプチドは、NRK 細胞(正常ラット腎細胞) に対する細胞接着活性 の即定に用いる。飲料をパッファーに都かして、

更に、待られたクローンについて挿入断片が 像の塩基配列を解析することにより、発現して いるペプチドの※末端を同定することができる。

2 7 4 アミノ酸残基ペプチド (Pro 1247 - Asp 1612) を遺伝子工学的に調製する方法としては、以上 の実験により得られた、 2 7 9 アミノ酸残基ペ プチド (Pro 1247 - Met 1817) をコードするプラ スミド PTPD 7 0 7 を用いるのが好都合である。 2 7 9 アミノ酸残基ペプチドの C 末端より 5 程

02

マイクロブレートに吸着させた後、NRK細胞を添加し、37℃で一定時間インキュペートナる。顕微鏡下で細胞の伸展を観察し、伸展活性を発現するウエル当りの最少量を天然のPNと比較することにより、細胞接着活性の強さを要すことができる。

以上の一連の実験により、前配一般式」で表される配列を有する274アミノ酸聚基ペプチド(Pro 1989 - Asp 1882)がFNと実質上任何同等の細胞接着活性を示すことが明らかとなった。
「実施例」

以下、本発明を実施例により更に具体的に説明するが、本発明はこれら実施例に限定されない。 参考例1

2 7 9 アミノ酸残基ペプチド (Pro table - Met tatt)をコードするブラスミド PTFD 7 0 7 及び PTF 7021 の構築

2 7 9 アミノ酸残基ペプチドをコードするブラスミド pTFD 7 0 7 及び pTF 7 0 2 1 の標集方法 については、 特顧昭 6 5 - 5 1 8 2 0 号明細書

に鮮細に記載されている。以下にれを概能する。 2 8 5 アミノ酸残基ペプチド(Ala¹²⁸⁵-Met¹⁵¹⁷) をコードするブラスミド pTF 501 を Xbal で分 解した役、 BAL 31 ヌクレアーセーBを作用さ せ、経時的にサンブリングした。サンプリング した反応衣を1つにまとめ、DNAを精製、回 収し、クレノウ酵素により末端を修復した後、 Hindlで分解、これをアガロースゲル電気活動 にかけ、 Q 5 kb ~ Q 8 kb に相当する断片を囲 収した。 この D N A 断片に、リン酸化 Ncolリ ンカー d[pagccatogct]をT4 DNAリガーゼに より接続し、 Ncol 及び Hindl にて分解後、セ ファロース CL-4Bのカラムにかけて遊離のリン カーを除出した。得られたDNA断片を、あら かじめ Ncol 及び Hindl で処理して脱リン酸した プラスミド pUC119N に接続し、大脇 断 HBI D 1 を形質転換した。得られた形質転換体をアンビ シリン含有し寒天烙地上のニトロセルロースフ イルターに移し、37℃にて培養し、生胃した コロニーをクロロホルム蒸気中に接触させた後、

03

多いベブチドが279アミノ酸残基ベブチドであり、これを pTPD 707 と命名した。 更に、 pTPD 707 に含まれる、ベクター由来の Ala に 対応する配残 (GCT) を部位特異的変異の手法 (特顯明 63-148号) により除去した。 更に、発現レベルを上げるために、分泌発現ベクター pIN II - ompAi から lpp ターミネーター配列を Hind II - Ball 所片として取出し、 pTPD 707 の Bind II - Sall サイトに接続して、 pTP 7021 を構築した。

実施 例 1

2 7 4 アミノ散発基ペプチド (Pro ¹²⁸⁴ -- AB p ¹⁸¹²). をコードするブラスミドの標集

pTFD707への部位特異的変異の導入は、クンケル(Runkel) らの方法[プロシーティングズ オブ ザ ナショナル アカデミー オブ サイエンス オブ ザ U.S.A.(Proceedings of the National Academy of Sciences of the U.S.A.) 第82巻、第488~492 質(1985)、メソッズ イン エンザイモ

リゾチーム、 DNase ! 処理、 B 5 Aによるブロ ッキングを行つた。フイルターにFNの細胞扱 **治ドメインを特異的に認識する抗ドドモノクロ** ーナル抗体 FN-10 [宝酒造(株) 販売]、 次い てパーオキシダー 七根腺郎 2 抗体を作用させ、 過酸化水素と4~クロロ-1-ナフトールの存 在下で発色させることにより、発現している形 質転換体を週別した。得られたクローンをL-プロスで报とり培養後、全国体タンパク質を SDS~ポリアクリルアミドゲル電気放動(SD8-PAGR)で分離し、抗ドNモノクローナル 抗体 FN-10と反応する、22kDa~32kDa のポリペプチドが生意されていることを確認し た。これらのうち、11クローンについて挿入 断片 5′鶴の塩基配列を決定したところ、C末端 を Met¹⁸¹⁷ として、それぞれ279、258、 219, 213, 207, 206, 198, 195、190、186、1787ミノ酸残基 をコードしていた。これらのペプチドの発現量 を 8D8-PAGB で比較したところ、最も発現量の

ロジー(Methods in Ensymology)第154巻、 第367~382頁] 化単じて構成された、サ イト・ダイレクテッド ムタグネシス システ ム ミユータン・K (Site-directed mutagenesis system Mutan・K) [宝置遺(株) 販売] を用いて行つた。

回収した。得られた一本鎖DNA30mを、 1 42 のアニーリングパッファー(2 D mM ト リス・HCL、 pH & O 、 1 0 mM MgCL 、 50 mM NaCL、 1 mM D T T) に密解し、あらかじめり ン酸化したオリゴヌクレオチド d[pGGATGGTTA GTCAATTTC] 1 pmol を含む 1 x2 の溶液を加え、 65℃15分、37℃15分静電した。とれた、 25 #4 の伸長パツファー(50 mM トリス・ HCL、 pH & 0 、 6 0 mM 酢酸 アンモニウム、 5 mM MgCL2, 5 mM D T T, 1 mM N A D, 0.5 mM dATP, dGTP, cCTP, dTTP), 60229 FOR coli DNA リガーゼ、1 ユニットのエ4 DNAポリメラーゼを加え、25℃2時間静置 し、3 AL の G 2 M EDTA、 pH B O を加え、 BMH71-18 mut8 コンピテントセル3 0 xl を **函合し、0 で3 0 分、4 2 で 4 5 秒、0 で 2 分** 静蔵した。これに30004 のL-プロスを加 え、37℃1時間舒厳し、次いで、10g٤の M13K07ファージ散を加え、 37 ℃ 30 分静置

した。得られた 0 5 kb フラグメント 5 ng、2 1 kb フラグメント 2 0 ng、2 4 kb フラグメント 2 0 ng を含む 3 pl の溶液化、1 2 nl のD N A ライゲーションキット (宝酒造 (株) 販売] A 板、3 pl のB 被を加え、1 6 ℃で 3 0 分インキュペートした。反応 液 1 0 nl の Pro 1259 ーAsp 15 nl (2 7 4 丁ミノ酸 要基)をコードし、1 pp のターミネーター配列をもつブラスミドを得、 pT P 7 2 2 1 と命名した。 pT P 7 2 2 1 を等入した大 勝 函 J M 1 0 9 を B e che richia coli J M 1 0 9 を B e che richia coli J M 1 0 9 を B e che richia coli J M 1 0 9 が 所 で 新 元 した 「 数 工 研 条 寄 第 1 9 1 5 号 (P B R M B P - 1 9 1 5)]。

119

JM109 / PTF7221 を培養して、細胞接着 活性ポリペプチドの発現を調べたところ、金蘭 体タンパク質の少なくとも30 多の発現が認め られた。

実施例2

2 7 4 アミノ酸吸基ペプチド (pro¹²³⁹ - Asp⁴³⁴³)

し、更に 1 5 0 A 8 / 起のアンピシリン、 7 0 A 8 / 起のアンピシリン は 1 配を 加え マインンを 間接 と 1 のカナマ 1 6 時間 と 1 0 か を で 1 6 を で 2 0 か を で 2 0 か を で 2 0 か を で 2 0 か を で 2 0 か を で 2 0 か を で 2 0 か を で 2 0 か を で 2 0 か を で 2 0 か を で 2 0 か を で 2 0 か を で 2 0 か を で 2 0 か を で 2 0 か を で 2 0 か を で 2 0 か を で 2 0 か を で 2 0 か で 2 0

2 49 の pTFD707 - 45 を Bamel 及び Hindleで 分解し、アガロースゲル電気 放動にかけ、 0.5 kb のフラグメントを回収した。一方、 2 af の pTF7021 を Bamel 及び Scal で分解し、ア ガロースゲル電気 放動し、 2.1 kb のフラグメ ントを回収した。更に、 2 af の pTF7021 を Hindle 及び Scal で分解し、アガロースゲル電 気 放動にかけ、 2.4 kb のフラグメントを回収

の精製

FNのPro1889-Asp¹⁸⁴²(274アミノ酸表基) をコードするDNAを発現ペクターに接続して 得られたプラスミド pTF 7221 を導入した Escherichia coli JM109 / pTF 7221 & 5 C #9/=のアンピシリンを添加した5 =のL - プロスを含む試験管で37℃、一夜根とり培 養した。これを500gの同培地を含む2Lの 三角フラスコに接種し、180 r.p.mで培養を mM の IPTG (イソプロビルーβ - チオガラクト シド)を添加し、20時間後に集團した。菌体 の一部を用いてイムノブロッティングを行つた。 すなわち、全菌体タンパク質を SDS-PAGE で分 厳し、泳動パターンをニトロセルロースメンブ ランに転写した後、 F N の細胞接滑ドメインを 特異的に認識するモノクローナル抗体 { PN-10、 宝酒道(税) 展売〕を作用させ、次いてパーオキ ンダーゼ複数第2抗体を作用させた。結合した 第2抗体のペーオキシダーゼ活性を4-クロロ

ナフトールと過酸化水素の存在下で発色させい 279アミノ酸より低分子偶34kb 付近に目 *的のパンドを確認した。次に、全国体ペレット EIG mM FURRCL (pH 7. 5), 5 mM BDTA, 5 mM メルカプトエタノールを含む溶板に懸濁 して超音波処理を行つた。遠心分離により上槽 を採取し、20 mM トリス HCL (pH 7.5) 化 対して透析した。透析内叡をモノクローナル抗 体 PN-10を結合させたセフアロース 4 Bのカ ラム(8朮)に通した。カラムを洗剤ベンファ -A (2 0 mM + 9 x HCL, pH & 0, 0.15 M KC1)で洗浄し、更に洗浄ペッファーB(20 mM トリスHCL、pH & 4、 Q 1 5 M KCL)で洗 浄した。最後に番出パツファー(50 mM グリ シン HCL、 pH 2 3 、 Q 2 M KCL) で答出し、 分面した。イムノブロッティングにより目的面 分を集め、脱塩、凍結乾燥して、電気泳動的に 任何単一なペプチド約5 砂を得た。次いで酸ペ プチドをアミノペプチダーゼP(1983年、 朝倉書店発行、酵素ハンドプツク、第534頁

43

り B B A を 1 0 0 a L 加え、3 7 で、1 時間インキュペートして、ブレートをブロックした。P B B で 2 回ブレートを洗浄した後、あらかじめイーグルの最小培地(MB M)に1 0 m 細胞/ ことなるように懸濁させたラット 腎細胞(NRK - 4 9 F)を1 0 0 a L / ウェルの割合で分注し、3 7 でで2 ~ 3 時間インキュペートした。なら、使用したNB K - 4 9 F 細胞は、凍結保存した、特を前培養した後、トリブシン処理したものを株を前培養した及、トリブシン処理したものを株を前培養したみ、食物で、1 要素活性に必要な最少量を決定した。その結果を第 1 要に示す。

SX 1 59

ポリペプテド Ile ¹⁴¹⁸ -Met ¹⁸¹⁷	(アミノ散残基) (108)	数少細胞接着活性 #8/ウエル (pmole/ウエル)	
		>50	O4400)
Pro 1339 - Asp 1512	(274)	0.0 3	(10)
Pro 1217 - Met 1817	(279)	0.0 3	(10)
PN	(2324)	0.1 8	(0.8)

参照)処理を行い、N末のMetを除去後、前述の方法によりペプテドを再精製した。本ペプテドのN末端から約10アミノ酸発素のアミノ酸配列を調べたところ、Pro-Thr-Asp-Leu-Arg-Phe-Thr-Asp-Ile-Glyの配列が確認され、目的ペプテドのN末端配列と一致した。

奥施例3

細胞接着活性の御定

前配実施例 2 で得られた 2 7 4 T ミノ酸残基ペプチド、 2 7 9 T ミノ酸残基ペプチド (特顧 昭 6 3 - 3 1 8 2 0 号) 及び P N の 細胞 接着活性をルオスラーテイ (Ruoslaht1) らの 方法 [メソッズ イン エンザイモロジー (Methods in Bnsymolozy) 第 8 2 巻、第 8 0 3 ~ 8 5 1 頁 (1981)〕 に単して制定した。 試料を生理 食塩水又は蒸留水に密かして設備的に給釈した。 この 5 0 st を9 6 穴マイクロブレートに致治をし、 4 で、 一夜インキュペートして、 試料をブレートに吸着させた。 次に、 P B S (リン酸 循化生理食塩水)でブレートを2 回洗浄し、 3

0

[発明の効果]

以上詳細に説明したように、本発明により、 PNと実質上同等の細胞接着活性を有するポリペプチド、及びその遺伝子工学的な製造方法が 提供された。上記ポリペプチドは創傷治療、点 限率、ガン転移防止、人工験器の人体への定着 剤等の医薬品として、また化粧品、歯磨等に使 用される。

特許出級人 賽 舊 造 株式 会 社代 理 人 中 本 宏 阿 井 上 昭 同 吉 樹 桂

第1頁の続き

K 7/00 J 7306-4C 7/16 6971-4C 37/04 ABL

37/04 ABL ADA 8615-4C ADT ADU AGA

(C 12 P 21/02 C 12 R 1:91)

@ 新 明 者 加 藤 郁 之 進 <u>滋賀県大津市瀬田3丁目4番1号 寳酒造株式会社中央研</u>

究所内

【公報種別】特許法第17条の2の規定による補正の掲載 【部門区分】第1部門第1区分 【発行日】平成6年(1994)12月6日

【公開番号】特開平2-97397

【公開日】平成2年(1990)4月9日

【年通号数】公開特許公報2-974

【出願番号】特願昭63-160949

【国際特許分類第5版】

C12P 21/02

C 8214-4B

C07K 13/00

ZNA 8318-4H

C12N 15/12

// A61K 7/00

J 9051-4C

7/16

7252-4C

37/04

ADA 8314-4C

ADT

ABL

ADU

AGA

(C12P 21/02

C12R 1:91)

平成6年6月30日

海 田

1. 事件の表示 昭和63年特許顧第160849号

2 発明の名称 細胞接着話性ポリペプチド

3.袖正をする者

事件との数係 特許出願人

住 所 京都府京都市伏克区竹中町609零地

寶酒遊株式会社

大ち 久

(代表者數更)

4.代 理 人

₹105

住 所 東京都地区西新범3丁目15番8号

西新鉄中央ビル302号 電話(3437)3467番

宝 三、 (ほか2名) 還

5.被正命令の日付 自発補正

8.相正により増加する請求項の数

- (1) 明細客の特許請求の範囲の職
- (2) 明細書の発明の詳細な説明の個

8. 補圧の内容

- (1) 明細書の特許請求の範囲の顔を別紙のとおり補正する。
- (2) 明細書の発明の詳細な説明の翻を下記のとおり補正する。
- ア、明細音第3頁10行の「チド・・・する。」なる全文を下

妃のとおり補正する。

「チド、並びにそれらをコードする遺伝子、及びその遺伝 子を用いた遺伝子工学的な駆政方法に関する。」

イ、同第7頁下から8~3行の「また・・・塔要し、」なる金 文を下記のとおり独正する。

「本発明の第2の発明は、第1の発明の一般式」で扱され る細胞接着活性ポリペプチドをコードする遺伝子に関する。

また本発明の第3の発明は前記一般式』で変される細胞接 着活性ポリペプチドをコードする遺伝子を含有せしめた组換 体プラスミドに関し、また本発明の第4の発明は前記組換体 プラスミドを導入せしめた形質転換体に関する。更に本発明 の第5の発明は前記形質転換体を培養し、」

ウ、同第26頁4行の「ペプチ・・・ 抽が」なる金文を下記の とおり棺正する。

「ペプチド、並びにそれらをコードする遺伝子、及びその 遺伝子を用いた遺伝子工学的な製造方法が」



2.特許請求の範囲

1. 下記一般式 I:

Pro Thr Acp Leu Arg Phe Thr Aca Ile Gly Pro Asp Thr Mot Arg Val .Thr Trp Ala Pro Pro Pro Ser Ile Asp. Leu Thr Ass Phe Leu Val Arg Tyr Ser Pro Val Lys Asn Glu Glu Asp Val Ala Olu Leu Ser Ile Ser Pro Ser Asp Asn Ala Val Val Lou Thr Asn Lau Lau Pro Cly Thr Clu Tyr Val Val Ser Val Ser Ser Val Tyr Olu Oln His Olu Ser Thr Pro Let Arg Gly Arg Gln Lye Thr Gly Let Asp Ser Pro Thr Oly Ile Asp Phs Ser Asp Ile Thr Ala Ash Ser Phe Thr Val His Trp Ile Als Pro Arg Ala Thr Ils Thr Oly Tyr Arg Ile Arg His Hie Pro Glu His Phe Sar Oly Arg Pro Arg Olu Asp Arg Val Pro His Ser Arg Asn Ser Ile Thr Lou Thr Asn Leu Thr Pro Gly Thr Glu Tyr Val Val Ser Ile Val Ala Lou Asn Gly Arg Olu Clu Ser Pro Lou Leu Ile Gly Cin Cin Ser Thr Val Ser Asp Val Pro Arg Asp Leu Glu Val Val Ala Ala The Pro The Ser Leu Leu Ile Ser Trp Asp Ala Pro Ala Val Thr Val Arg Tyr Tyr Arg Ile Thr Tyr Gly Glu Thr Gly Gly Asn Ser Pro Val Gin Glu Phe Thr Val Pro Gly Ser

で扱されるアミノ酸配列で示されることを特徴とする細胞接着 活性ポリペプチド。

- 2. <u>酸求項 1 記載の細胞接着活性ポリペプチドをコードする設伝子。</u>
- 登録項2記載の額監接着活性ポリペプチドをコードする<u>遠伝</u> 子を含有せしめた組換体プラスミド。
- 4. 請求項3記載の組換件プラスミドを導入せしめた形質転換体。
- 5. 請求項主記載の形質転換体を培養し、該培姿物より請求項目 記載の細胞接着活性ポリペプチドを採取することを特徴とする 細胞接着活性ポリペプチドの製造方法。

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:		
BLACK BORDERS		
☐ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES		
☐ FADED TEXT OR DRAWING		
☐ BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING		
☐ SKEWED/SLANTED IMAGES		
☐ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS		
☐ GRAY SCALE DOCUMENTS		
☐ LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT		
☐ REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY		
Потнер.		

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.